(19) 世界知的所有機機關 国際業務局



(43) 国際公開日 2001年4月12日 (12.64,2001)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 01/25007 A1

(51) 國際特許分類2: B32B 27/08, B29C 55/02 // B29L 9:00

(21) 国際出願番号:

PCT/TP00/06702

(22) 医際出華日: 2000年9月28日 (28,09,2000)

(25) 国際出額の言語:

日本類

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ: 特蘭平11/286544 1999年10月7日(07.10.1999) JP

(71) 出願人/米国を除く全ての指定国について/: 東レ株式 会社(TORAY INDUSTRIES, INC.) IJP/JPI: 〒103-8666 東京都中央区日本橋室町2丁目2番1号 Tokyo (JP).

法市際(b2丁目)5.1 時際客415号 Shipa (IP) 機象符 二 (TSUNASHIMA, Kenji) [JP/JP]; 〒607-8075 京都府 寬都市山科区音羽野田町37-6 Kvoto (JP). 版本 総 (SAKAMOTO, Jun) [JP/JP]; 〒520-0842 滋賀県大津市 顕山2丁目10東レ閩山社宅A8棟42号 Shiga (JP).

(74) 代理人: 岩冕知典(IWAMI, Tomonori); 〒279-8555 干 藻県浦安市英浜!丁目8番1号 東レ株式会社 知的財産 部内 Chiba (JP).

DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

(81) 指定图/图内/: KR. US.

(84) 指定関 /広域:: ヨーロッパ特許 (AT, BE, CH, CY, DE,

运付公關器 智: 国際調査報告書

(72) 発明者; および (75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 町田哲也

2文字コード及び他の路額については、定期発行される 各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略譜 (MACHIDA, Tetsuya) [JP/JP]; 〒520-0842 滋賀県大 のガイダンスノート」を参照。

(\$4) Title: LIQUID CRYSTAL RESIN LAMINATED FILM, METHOD FOR MANUFACTURING THE SAME, AND CIRCUIT BOARD COMPRISING LIQUID CRYSTAL RESIN LAMINATED FILM

(54) 祭明の名称:液晶性樹脂種膠フィルム、その製造方法および液晶性樹脂種層フィルムを用いた回路基板

(57) Abstract: A liquid crystal rosin laminated film in which a nonliquid-crystal thennoplastic resin layer is laminated at least on one side of a liquid crystal resin layer and the interlayer adhesion is 30 N/cm or more, or a liquid crystal resin laminated film in which a nonliquid-crystal thermoplastic resin layer is laminated at least on one side of a liquid crystal resin layer and the relationship between the heat distortion temperature (TN) of the nonliquid-crystal thermonlastic resin layer measured by thermomechanical analysis (TMA) and that (TL) of the liquid crystal resin layer is expressed by TN & TL. The nonliquid-crystal resin layer of the films are formed by coextrusion at least on one side of the liquid crystal resin layer and then by stretching,

(67) 藝約:

によって得られる。

液晶性樹脂層の少なくとも片表面に非液晶性熱可塑性樹脂層を積層したフィル ムであり、層間の接着力が30N/cm以上である液晶性樹脂種圏フィルム、ま たは、液晶性樹脂層の少なくとも片表面に非液晶性熱可塑性樹脂層を積層したフ ィルムであり、熱機械分析 (TMA) によって測定した該非液晶性熱可塑性樹脂 綴の熱変形温度 (Tx)、該液晶性樹脂層の熱変形温度 (T1) が、Tx≥T1の関 係を有する液晶性樹脂積層フィルムであり、これらは、液晶性樹脂層の少なくと も片表面に非液晶性熱可塑性樹脂層を共押し出しした後に、延伸処理を行うこと

NO 01/25007

明細葉

液晶性樹脂積層フィルム 、その製造方法および液晶性樹脂積層 フィルムを用いた回路基板

技術分野

本発明は、表面平滑性や接着性に優れ、特性の異方性が小さい液晶性樹脂積層 フィルム、その製造方法および液晶性樹脂積層フィルムを用いた回路基板に関す るものである。

背景技術

被晶性樹脂は、高強度、高耐熱性、低線膨張率、高絶縁性、低吸湿性、高ガス パリア一性に優れた樹脂であり、これまで射出成型品や繊維などとして実用化さ れている。また、該樹脂を用いた1C用のプリント配線基板の開発も検討されて いる。

液晶性樹脂は溶離状態でも流動によって分子が配向し、通常の押し出しを行う と流れ方向に強い配向が生じて異方性の強いフィルムしか得られないばかりか、 幅方向に均---に流動せず長手方向に連続したスジ状の流動ムラが生じ、大きな厚 みムラとなってしまう。

上述のような流れ方向の異方性を解消する方法として、特公平6-39533 号公報、特開平4-286626号公骸では、インフレーション法についての提案がされている。これらの方法によって得られた液晶性樹脂フィルムは、MD/TD方向における物性パランスの問題は基本的に解決されたものの、液晶性樹脂固有の表面あれ(表面平滑性および耐摩耗性の悪さ、厚みムラなど)の問題が解消されない。また、特開平7-251438号公報、特開平7-323506号公報では、フラットダイ法を用いて、液晶性樹脂と耐熱性樹脂をラミネートしたのち二軸延伸する方法が、特開平9-76397号公報では液晶性樹脂フィルム表面に接着性の良好な熱可塑性樹脂フィルムをラミネートする方法が提案されている。しかし、これらの方法によって得られた液晶性樹脂フィルムは、MD/T

D方向における物性バランスの問題は解決されるものの、該被品性樹脂層と該非 液晶性樹脂層との層間接着力が小さく、層間剥離が起こりフィルム品質は依然低 いものであった。

このように、インフレーション法を用いた場合、厚みムラが悪くなるばかりか、表面平滑性、耐摩耗性に乏しく液晶性樹脂固有の欠点が解消されない。一方、フラットダイ法を用いて液晶性樹脂に耐熱性樹脂をラミネートしたのち二軸延伸した場合、液晶性樹脂フィルムの異方性やフィルム表面の接着性不良が解消されるものの、液晶性樹脂と耐熱性樹脂が瞬間剥離を起こしフィルムの品質は依然低いものであった。

また、液晶性樹脂は他素材との接着性が悪く、薬品処理やプラズマ処理などが 必要であった。

発明の開示

本発明は、上配従来技術の欠点を解消し、液晶性樹脂層と積層する耐熱性樹脂 との層間接着性に優れかつ表面平滑性やフィルム表面の接着性に優れ、かつ特性 の異方性が小さい液晶性樹脂積層フィルム、その製造方法および液晶性樹脂積層 フィルムを用いた回路基板を提供することを目的とする。

この目的を達成する本発明の被晶性樹脂積層フィルムは、(a)液晶性樹脂層の少なくとも片表面に非液晶性熱可塑性樹脂層を積層したフィルムであり、層間の接着力が30N/cm以上であることを特徴とする液晶性樹脂積層フィルムであるか、または、(b)液晶性樹脂層の少なくとも片表面に非液晶性熱可塑性樹脂層を積層したフィルムであり、熱機械分析(TMA)によって測定した該非液晶性熱可塑性樹脂層の熱変形温度(T、)、該液晶性樹脂層の熱変形温度(T、)が、T、全T。の関係を有することを特徴とする液晶性樹脂積層フィルムである。

この目的を遺成する本発明の液晶性樹脂積層フィルムの製造方法は、液晶性樹脂層の少なくとも片表面に非液晶性熱可塑性樹脂層を共押し出しした後に、延伸処理を行うことを特徴とする液晶性樹脂積層フィルムの製造方法である。

この目的を達成する本発明の液晶性樹脂積層フィルムからなる回路基板は、液 晶性樹脂積層フィルムの少なくとも片表面に適電体パターンを診けてなることを WO 81/25887 PCT/JP88/86782

特徴とする回路基板である。

発明を実施するための最良の形飾

本発明において、液晶性樹脂とは、サーモトロピック液晶樹脂などの溶般状態 でも結晶のような規則だった構造を有する樹脂のことであり、従来から知られて いるものを用いることができる。

例えば、液晶性ボリエステル樹脂の場合、パラヒドロキシ安息香酸 (HBA) 成分を主メソゲンとして40~90重撮%含有し、しかも流動性改良のために4,4'ージヒドロキシビフェニル (DHB) を含んだ液晶性ボリエステルが好ましい。メソゲンの含有形式は、ランダム共重合、ブロック共重合、ブランチ共重合、およびそれらの組み合わせ複合共重合など任意の形式でよいが、本発明の場合、ボリエチレンテレフタレート (PET) あるいはボリエチレンナフタレート (PEN) /HBA/DHB/テレフタル酸 (TPA) 等からなる液晶性樹脂、HBA/6ーヒドロキシー2ーナフト工酸を主成分とする共重合体、HBA/4、4、一ジヒドロキシビフェニルとテレフタル酸、イソフタル酸との共重合体、6ーヒドロキシー2ーナフト工酸とパラアミノフェノールとの共重合体、HBA/ハイドロキノン (HQ) /セパシン酸 (SA) との共重合体などが好ましい。このような成分から構成される液晶性ボリエステル樹脂は、溶壁状態でも規則だった構造を有し、溶壁時の流動によって分子が容易に流れ方向に配向するのである。

また、液晶性樹脂を単独で用いる代わりに、上配液晶性樹脂を含むポリマーア ロイを用いてもよい。混合あるいは化学結合させるアロイ用ポリマーとしては、 ポリエステル、ポリアミド、ポリイミド、ポリアミドイミド、ポリエーテルイミ ド、ポリアリレート、ポリフェニレンスルフィド、ポリエーテルエーテルケトン、 ポリエーテルサルホン、ポリサルホンなどの熱可塑性樹脂を使用することができ るが、これらに限定されない。液晶性樹脂と前記ポリマーアロイの混合割合は、 重氮比で、10:90~90:10が好ましく、より好ましくは20:80~8 0:20である。液晶性樹脂を含むポリマーアロイも液晶性樹脂による優れた特 性を保有する。

本発明において、熱機械分析(TMA)によって測定した熱処理前の該非液晶

性熱可塑性樹脂屬の熱変形温度 (T.)、該液晶性樹脂屬の熱変形温度 (T.) が T、≥T,である非液晶性熱可塑性樹脂としては、ポリアミド、ポリイミド、ポリ アミドイミド、ボリエーテルイミド、ポリアリレート、ポリフェニレンスルフィ ド、ボリエーテルエーテルケトン、ボリエーテルサルホン、ボリサルホンおよび これらの共乗合体やブレンド物が好ましい。また、熱処理前の熱変形温度である Two (非液晶性熱可塑性樹脂)、Two (液晶性樹脂)がTwo < Two であるが、熱 処理後の該積層フィルムの該非液晶性熱可塑性樹脂層の熱変形温度(Tni)、該 液晶性樹脂層の熱変形温度(Tin)がTin≥Tinとなる非液晶性熱可塑性樹脂と しては、ポリアミド、ポリイミド、ポリアミドイミド、ポリフェニレンスルフィ ド、ボリエーテルエーテルケトン、ボリエーテルサルホン、ボリサルホンおよび これらの共重合体やプレンド物を挙げることができ、特に分子内に硫黄を有する ボリフェニレンスルフィドが熱処理によって架橋反応がおこり、耐熱性、熱変形 温度が向上するため好ましい。また、これらの非液晶体熱可塑性樹脂に適常の過 酸化剤およびチオホスフィン酸金属塩などの架橋促進剤またはジアルキル錫ジカ ルポオキシレート、アミノトリアゾールなどの架橋防止剤を配合することも可能 である。

なお、本発明における熱機械分析(TMA)によって測定した熱変形温度とは、単位断面積あたり一定の引張荷重をかけ、20℃/分の速度で昇温して得られた、 温度(℃)対寸法変化率(%)曲線において、急激に熱変形が生じる前の温度に おける熱変形曲線の接線と、熱変形が生じた後の熱変形曲線の接線の交点の温度 である。

本発明の被晶性樹脂積層フィルムは、液晶性樹脂層と非液晶性熱可塑性樹脂層 が積層されてなるフィルムである。液晶性樹脂層は、液晶性樹脂または液晶性樹脂を含むポリマーアロイからなり、非液晶性熱可塑性樹脂層は、非液晶性熱可塑性樹脂層との層間接着力は、30N/cm以上が必要であり、好ましくは、35N/cm以上である。層間接着力が30N/cmより小さい場合、取り扱い時や二次成形時などにおいて両者が容易に剥離するという欠点が生じる。

積層する非液晶件熱可塑性樹脂層は前記樹脂から得られるものであるが、該非

液晶性樹脂層の空孔率は10%以下である。さらに、実質的に空孔率が1%未満であるものは無孔性である。

空孔率は、液晶性樹脂積層フィルム表面を走査型電子顕微鏡 (SEM) で写真 撮影し、SEM写真内の空孔をOHPシートにマーキングし、イメージアナライ ザー (IA) で画像処理して求めた。

このような層間接着性を有する液晶性樹脂積層フィルムは、前記した液晶性樹脂と非液晶性熱可塑性樹脂をそれぞれ共押し出しによって溶酸状態で積層することにより得ることができる。本発明の液晶性樹脂積層フィルムの層間接着力は、両者が溶酸状態で積層されることにより達成される。一方だけが溶酸状態の場合は、つまり、液晶性樹脂層だけまたは非液晶性熱可塑性樹脂層だけが溶酸状態の場合、層間接着力が5~10N/cmと小さくなり、層間剥離が生じる。このように、本発明の様な層間接着力を得るためには、両者が溶酸状態時に積層させることが必要である。

また、液晶性樹脂は、結晶化速度が早いため、単独で押し出した場合、溶触状態から大気中で急冷された時フィルム表面がフィブリル化する。そのため、一般的に液晶フィルムの表面は、接着性に乏しく、耐摩耗性に乏しい。しかし、本発明の液晶性樹脂積層フィルムの製造方法のように、共押し出しして非液晶性熱可塑性樹脂を積層することで、液晶性樹脂フィルム表面の急冷を緩和するためフィブリル化が抑制され、さらにフィルム表面の接着性が改善される。

このように、共押し出しによって溶離状態で積層することによって液晶性樹脂 層と非液晶性熱可塑性樹脂層との層間接着性を向上させることができ、かつ液晶 性樹脂層の表層に非液晶性樹脂層を設けることで、液晶性樹脂の欠点の一つであ る接着性不良を改善できる。つまり、非液晶性熱可塑性樹脂が少なくとも片表面、 好ましくは両表面に積層することで接着性の良好な液晶性樹脂積層フィルムとす ることができるのである。また、液晶性樹脂の溶融流れを均一にしながら積層フィルムの呼みの 50~95%であることが好ましい。

さらに、非液晶性熱可塑性樹脂層の表面粗さRyは、3μm以下であることが フィルム表面平滑性の点から好ましい。RyとはJIS B0601で定められ

た最大高さのことである。

液晶性樹脂と上記した非液晶性熱可塑性樹脂との溶酸積層は、従来から知られている口金内で積層する方法、口金以前で積層アダプターで積層する方法を用いることができ、特に積層アダプターを用いる方法が好ましい。口金は、マニホールド部からリップ先端までの距離が3cm以上、好ましくは5cm以上、最も好ましくは10cm以上で、さらにコートハンガー式になっているものが好ましく幅方向に均一な押し出しをすることができる。

かくして得られた積層フィルムは、 $T_{vo} < T_{Li}$ の場合、 $T_{Ni} \ge T_{Li}$ となるように熱処理を行う。 T_v および T_{Ni} は T_L および T_{Li} よりも3 $^{\circ}$ ひ以上高いことが好ましく、より好ましくは5 $^{\circ}$ ひ以上で、最も好ましくは1 $^{\circ}$ 0 $^{\circ}$ 以上である。

熱処理方法は特に限定はされないが、例えば加熱空気中や、輻射熱、ロール加 熱によって行うことができ、熱処理温度は、非液晶性熱可塑性樹脂フィルムの融 点よりも低い温度に保ち加熱処理する。このとき熱処理温度を逐次増加させる方 法で加熱処理した方がより耐熱性が向上するので好ましい。加熱処理時間を調整 することで熱変形温度を所望の値に制御することもできる。熱処理温度が融点よ りも高い温度では、加熱処理中の形態保持が難しくなるので好ましくない。

かくして得られた液晶性樹脂積層フィルムは、長手方向および/または幅方向 へ延伸することで特性の異方性を解消したり、特定の異方性を与えることができ るのである。特性の異方性を解消する場合、液晶性樹脂は流れ方向に配向し易い ために幅方向へより延伸することが好ましい。延伸温度は、一般の熱可塑性樹脂 では樹脂が軟化開始するガラス転移点温度(Tg)以上であるが、本発明では、 非液晶性熱可塑性樹脂は軟化させるが、実質的には溶融せずに液晶性樹脂を軟化 ないし溶融させる温度条件下で行うのがよい。このとき、熱機械分析(TMA) 測定によって求められる熱変形温度において、積層する非液晶性熱可塑性樹脂の 熱変形温度が液晶性樹脂のそれ以上であることが必要である。積層する非液晶性熱可塑性 樹脂の熱変形温度が液晶性樹脂より低い場合、つまり非液晶性熱可塑性 樹脂の方が早く溶融してしまう場合、延伸する液晶性樹脂の支持体となることが できず良好な無伸を行うことができないのである。

すなわち、非液晶性熱可塑性樹脂は軟化させるが、実質的には溶融せずに液晶

WO 01/25987 PCT/JP09/96782

性樹脂を軟化ないし溶融させる温度条件下で行うことで、均一な延伸を行うこと ができる。延伸方式は、特に限定されないが、積層フィルムを溶融状態で延伸す るためには高温延伸可能な二軸延伸方式が好ましい。延伸は、周速の異なるロー ル間で行う方法や、フィルムを把持したクリップの間隔を変更するテンター方式 で行うことができる。

テンターのフィルム把持クリップの駆動方式にはスクリュー方式、パンタグラフ方式、リニアモーター駆動方式などを挙げることができるが、リニアモーター 駆動方式が延伸制御を行いやすい点から好ましい。

延伸処理を長手方向および/または幅方向へ延伸温度条件等を変更して行いたい場合、フィルムを非接触で加熱できる幅射熱加熱方式で長手方向へ延伸し、熱風加熱方式で幅方向へ延伸することができる。 輻射熱加熱の熱凝としては、熱線ヒーターなどを挙げることができ、 周速差の異なるロール間で加熱しながら延伸することが好ましい。 なお、このときのフィルムパスは、フィルムを下ロールから上ロールへ垂直に走行させながら延伸する方式が好ましい。

このようにして得られた、本発明の液晶性樹脂積縮フィルムは、少なくとも片 表面に導電体パターンを設けた回路基板用途として用いることができ、特に、 I C チップを実装する場合のインターボーザとして好ましく用いられる。また、 該 インターボーザに I C チップを実装した I C チップパッケージとしても用いられ る。

次に本発明の液晶性樹脂積層フィルムの製造方法を液晶性ポリエステル/ポリアミドを例により具体的に示す。

液晶性ポリエステル樹脂としては、"シベラス"(東レ(株))、"ベクトラ"(ポリプラスチック(株))、"ロッドラン"(ユニチカ(株))、"スミカスーパー"(住友化学工業)等を準備する。必要に応じて、酸化珪素、酸化マグネシウム、炭酸カルシウム、酸化チタン、酸化アルミニウム、架橋ポリエステル、架橋ポリスチレン、マイカ、タルク、カオリンなどの無機、有機化合物や加水分解防止剤、熱安定剤、酸化防止剤などを添加する。熱変形温度が液晶性樹脂以上のポリアミドとして"アモデル"(帝人(株))、"アーレン"(三井化学(株))

WO 01/25987 PCT/JP89/06702

、"PA9T" ((株) クラレ) 等を準備する。これらの樹脂は水分の存在下に おいて加熱することで加水分解するため、溶験押し出しの前に乾燥・脱水をして おく。

乾燥した照料は、それぞれて、≥下、となる組み合わせで一軸押出機、二軸押出 機、ベント押出機、タンデム押出機などの溶融押出機に供給し、分子量、例えば 固有粘度 [n] を極力低下させないように窒素気流下、あるいは真空下で溶融押 し出しする。なお、原料中の異物を除去するために、溶融樹脂を適宜フィルター、 例えば、焼結金属、多孔性セラミック、サンド、金網等で濾過しながら押し出し することが好ましい。

溶融押し出し後、ポリアミド層/液晶ポリエステル層/ポリアミド層となるように3層積層アダプターによって積層し、Tダイロ金からフィルム状に押し出し、公知の密着手段である静電印加法、エアーチャンパー法、エアーナイフ法、プレスロール法などでドラムなどの冷却媒体に密着冷却圏化させる。

かくして得られたキャストフィルムは必要に応じて延伸処理を行うが、延伸方式は縦一軸延伸、横一軸延伸、逐次二軸延伸、同時二軸延伸などの任意の方法で延伸処理する。延伸温度は液晶性樹脂の溶離温度以上であり、このとき、非液晶性熱可塑性樹脂は軟化させるが、実質的には溶離せずに液晶性樹脂を軟化ないし溶離させる温度で行う。液晶ボリエステル樹脂の場合には220~350℃の範囲であることが多い。延伸倍率は一方向につき2~8倍、好ましくは2~4倍が好ましい。さらに延伸処理のあと、必要に応じて熱菌定を行ってもよい。

このようにして得た液晶性樹脂積圏フィルムは、層間の接着性およびフィルム 表面の接着性に優れ、かつ、表面が平滑性で特性が等方的である。

このようにして得られた液晶性樹脂層の少なくとも片面に導電体パターンを、 鋼箔エッチング (例えば、塩化第2鉄水溶液で)で作成したり、該導電体パター ンを金型でプレス熱転写したのち、該パターン溝内に導電ペーストを注入して作成し、回路基板を得ることができる。また、本発明の回路基板を積層して多層回路基板としても良い。さらに、該多層回路基板にスルーホールを設けてもよい。 スルーホールは、ドリル、レーザー、溶膜質通法などの方法で設けることができる。さらに、スルーホールをメッキするなどの方法で段間の回路を接続すること

もできる。

このようにして得られた回路基板は、ICチップを実装するためのインターボーザとして好適であり、該インターボーザにICチップを実装したICチップパッケージとして用いることができる。

さらに、本発明の液晶性樹脂積層フィルムの製造方法を液晶性ポリエステル/ ポリフェニレンスルフィドを例にとり具体的に示す。

液晶性ポリエステル樹脂としては、先と同等のものを準備する。 $T_{x_1} \ge T_{x_1} \ge t_{x_2} \ge t_{x_3} \ge t_{x_4} \ge t_{x_4} \ge t_{x_5} \ge t_$

乾燥した原料は、それぞれ一軸押出機、二軸押出機、ベント押出機、タンデム 押出機などの溶酸押出機に供給し、分子監、例えば固有粘度 [n] を極力低下さ せないように窒素気流下、あるいは真空下で溶酸押し出しする。なお、原料中の 異物を除去するために、溶酸樹脂を適宜のフィルター、例えば、焼糖金属、多れ 性セラミック、サンド、金網等で濾過しながら押し出しすることが好ましい。

溶融押し出し後、ポリフェニレンスルフィド層/液晶ポリエステル層/ポリフェニレンスルフィド層となるように3層積層アダプターによって積層し、Tダイ 口金からフィルム状に押し出し、公知の密着手段である静電印加法、エアーチャンパー法、エアーナイフ法、プレスロール法などでドラムなどの冷却媒体に密着 冷却固化させる。

かくして得られたキャストフィルムはこの段階ではTxo<TrueであるためTxo ≥Tuoとなるように加熱処理を行う。熱処理温度条件は、加熱空気中でポリフェ ニレンスルフィドの融点より低い温度に保ち逐次熱処理温度を増加させる。熱処 理終了後必要に応じて延伸処理を行うが、延伸方式は縦一軸延伸、横一軸延伸、 逐次二軸延伸、同時二軸延伸などの任意の方法で延伸処理する。延伸温度は液晶 性樹脂の溶酸温度以上であり、このとき非液晶性熱可塑性樹脂は軟化させるが、 実質的には溶触せずに液晶性樹脂を軟化ないし溶酸させる湿度で行う。液晶ポリ エステル樹脂の場合には220~350℃の範囲であることが多い。延伸倍率は 一方向につき2~8倍、好ましくは2~4倍が好ましい。さらに延伸処理のあと、

9

WO 81/25087 PCT/JP80/86782

必要に応じて熱固定を行ってもよい。

このようにして得られた液晶性樹脂積層フィルムは、層間の接着性およびフィルム表面の接着性に優れ、かつ、表面が平滑性で蜂性が築方的である。

このようにして得られた液晶性樹脂層積層フィルムは、上記の方法で回路基板 を作成することができ、このようにして得られた回路基板は、ICチップを実装 するためのインターポーザとして好適であり、該インターポーザにICチップを 実装したICチップパッケージとして用いることができる。

実施例

以下、実施例、比較例により、本発明をさらに詳細に説明する。 物性値の測定方法:

1. 層間接蓋力

層間接着力は、ASTM D903-49に従って測定した。

2、空孔率

積層フィルムの表面を走査型電子顕微鏡(SEM;S-2100A 日立製) で拡大観察し、100視野写真撮影し、撮影したSEM写真内の空孔をOHPシートにマーキングし、イメージアナライザー(IA)で画像処理を行い、次式によって求め、100視野を平均した。

(視野内のフィルム表面の空孔面積) / (視野内の積層フィルム表面積) × 1 0.0%

3、熱変形温度

熟機械分析(TMA)は、真空理工(株)社製熱分析ステーション(MTS-9000)、試料測定モジュール(TM-9400)を用い、編4ミリ、長さ15ミリの試験フィルムに単位断面積あたり162MPaの引張荷重をかけ、20℃/分の速度で昇温して、温度(℃)~寸法変化率(%)曲線を作図した。得られた熱変形曲線において、急激に熱変形が生じる前の温度における熱変形曲線の接線と、熱変形が生じた後の熱変形曲線の接線の交点を熱変形温度とした。

4. 厘みムラ

アンリツ製フィルムシックネステスタKG601Aおよび電子マイクロメータ

-K306 C を用い、幅30ミリ、長さ40mにサンブリングしたフィルムを連続的に厚み濶定する。長手方向から幅方向それぞれの厚み最大値TMAX (μm) および最小値TMIN (μm) から、変動幅R をR=TMAX-TMINで求め、平均原みTAVE (μm) から

厚みムラ (%) = R/TAVE×100

として求めた。

厚みムラが10%未満であれば0、10%以上15%未満であれば Δ 、15%以上であれば \times とした。

5. フィルム厚み構成

フィルムをパラフィン包埋し、ミクロトームによってフィルム断面方向に切断 して切片とし、これを透過型明視野光学顕微鏡や偏光顕微鏡によって観察し、それぞれの原みを測定する。

6. 表面平滑性

表面和さRyをJIS B0601に従い、室温にて測定長2ミリ、カットオフ0.25ミリで測定した。測定装置は、(株)小坂研究所製三次元表面組さ計を用いた。

7. フィルム表面接着性

フィルム表面にアルミニウムを蒸着し、蒸着層に1ミリ角のクロスカットを100個入れた。ニチバン(株)製セロハンテープを蒸着層のクロスカット上に貼りつけ、指で強く押しつけた後、180度方向に急速に剥離して残存した個数を判定した。70個以上残れば〇、70個未満50個以上であれば△、50個未満であれば×とした。

8. 機械特件

積層フィルムの引張強度、伸度は、JIS K7127に規定された方法により、弾性率(ヤング率)はJIS Z1702に規定された方法により、インストロンタイプの引張試験機を用いて25℃、65%RH雰囲気で測定した。

実施例1

液晶性樹脂 (LCP) として、市販の東レ (株) 製"シベラス"を用い、非液

晶性熱可塑性樹脂として、市販の帝人(株)製ポリフタルアミド樹脂"アモデル"を用いた。

TMAによって測定した該液晶性樹脂(LCP)、該非液晶性熱可塑性樹脂の 熱変形温度はそれぞれ270℃、285℃であった。

該液晶性樹脂 (LCP) は130℃で6時間真空乾燥し、非液晶性熱可塑性樹脂は120℃で24時間真空乾燥した。

乾燥の終了した原料は、それぞれシリンダー径が90mmの溶融押出機に供給し、該液晶性樹脂(LCP)は320℃、該非液晶性熱可塑性樹脂フィルムは340℃で溶融させた後、アモデル/LCP/アモデルの3層となるように積層アダプターで積層させ、リップ幅600ミリのTダイ口金からフィルム状に押し出した。溶融流動状態は口金中央部、エッジ部ともに均一であり、ムラは見られなかった。このようにして押し出した溶融フィルムは、エアーナイフによって表面温度が25℃に保たれた直径1mのキャスティングドラムに密着冷却固化させた。

次に、このキャストフィルムをパンタグラフ方式の同時二軸延伸装置に供給してLCPは溶離するが表層フィルムは軟化するが溶離しない温度である 270% に加熱し、長手方向に 2 倍、幅方向に 3 . 5 倍延伸して 250% で無処理した。このようにしてアモデル/LCP/アモデル各層の厚みが $10\mu m/50\mu m/10\mu m/$

実施例2

液晶性樹脂 (LCP) として市販のポリプラスチック (株) 製 "ベクトラA9 50"を用い、非液晶性熱可塑性樹脂としては市販のGEプラスチック製ポリエ ーテルイミド (PEI) "ウルテム1000"を用いた。TMAによって測定し た該液晶性樹脂 (LCP)、該非液晶性熱可塑性樹脂の熱変形温度はそれぞれ1 80℃、220℃であった。

該液晶性樹脂(LCP) および該非液晶性熱可塑性樹脂は150℃で4時間真

空乾燥し、乾燥の終了した原料は、それぞれシリンダー径が90mmの溶融押出 機に供給し、該液晶性樹脂(LCP) および該非液晶性熱可塑性樹脂は340℃ で溶融させたのち、PEI/LCP/PEIの3層となるように積層アダプター で積層させ、リップ幅600ミリのTダイ口金からフィルム状に押し出した。

溶酸流動状態は、口金中央部、エッジ部ともに均一であり、ムラは見られなかった。このようにして押し出した溶融フィルムは、エアーナイフによって表面温度が25℃に保たれた直径1mのキャスティングドラムに密着冷却閾化させた。

次に、このキャストフィルムをパンタグラフ方式の同時二軸延伸装置に供給して該被晶性樹脂(LCP)は溶融するが、該非液晶性熱可塑性樹脂は軟化するが溶融しない200℃に加熱し、長手方向に2.5倍、幅方向に5倍延伸して200℃で熱処理した。このようにしてPEI/LCP/PEI各層の厚みが5μm/50μm/5μmとなる積層フィルムを得た。このようにして得られた積層フィルムの層間接着力は32N/cmであり、表層のPEIは空孔率が0%の無孔性であった。該フィルムの特性を表1に示すが、表面が平滑で接着性の良好な二軸延伸液晶フィルムであった。

実施例3

液晶性樹脂 (LCP) として、市販の東レ (株) 製 "シベラス"を用い、非液 晶性熱可塑性樹脂として、東レ (株) 製ポリフェニレンフルフィド (PPS) 樹 脂である "RYTON" を用いた。

該液晶性樹脂 (LCP) は130℃で6時間真空乾燥し、非液晶性熱可塑性樹脂は170℃、5時間真空乾燥した。

乾燥の終了した原料は、それぞれシリンダー径が90mmの溶融押出機に供給 し、該液晶性樹脂(LCP)は320℃、該非液晶性熱可塑性樹脂は320℃で 溶離させた後、PPS/LCP/PPSの3層となるように積層アダプターで積 層させ、リップ幅600ミリ、Tダイロ金からフィルム状に押し出した。溶離流 動状態は口金中央部、エッジ部ともに均一であり、ムラは見られなかった。この ようにして押し出した溶離フィルムは、エアーナイフによって表面温度が25℃ に保たれた直径1mのキャスティングドラムに密着冷却固化させた。得られたキ

ヤストフィルムのTion Twittenぞれ270℃、90℃であった。

続いて該キャストフィルムを270℃で2時間熱処理したのち280℃で2時間熱処理した。熱処理後の T_{LI} 、 T_{NI} はそれぞれ273℃、285℃であった。該熱処理フィルムを高温延伸可能な延伸装置に供給してLCPは溶融するが表層フィルムは軟化するが溶融しない温度である280℃に加熱し、長手方向に2倍、幅方向に3.5倍延伸して250℃で熱固定した。このようにしてPPS/LCP/PPS合層の厚みが10 μ m/50 μ m/10 μ mとなる積層フィルムを得た。得られた積層フィルムの層間接着力は31N/cmであり、表層のPPSは空孔率が0%の無孔性であった。該フィルムの特性を表1に示すが、表面は平滑であり、接着性の良好な二軸延伸液晶フィルムであった。

寒临例4

押し出しフィルムを280でで4時間熱処理する以外は実施例3と同様にして、 PPS/LCP/PPS積層熱処理フィルムを得た。熱処理後の T_{11} 、 T_{N1} はそれぞれ271で、280でであった。

該熱処理フィルムを高温延伸装置に供給してLCPは溶離するが表層フィルムは軟化するが溶融しない温度である 2.75 ℃に加熱し、長手方向に 2.6 へ 幅方向に 3.56 延伸して 2.5 0 ℃で熱固定した。このようにしてPPS/LCP/PPS各層の厚みが 1.0 μ m/1.0 μ m/1

类 1

	勝問 接着力 (N / cm)	空孔率 (%)	摩みムラ 縦/機	注品数/全743ki がみ(pm)	部報性 Ry (sm)	7/私 表面 接着性	引張強度 (MPa) 擬/機	186g (%)	弊性率 (GPa)
実施例1	30	0	0/0	50/70	0.4	0	210/220	15/13	7. 0/7. 2
実施例 2	3 2	0	0/0	50/60	0.6	0	230/250	12/10	7. 5/8. 0
突施例 3	3 1	0	0/0	50/70	0. 5	0	220/230	12/11	7. 0/8. 0
突遊例 4	3 1	0	0/0	50/70	0.8	0	220/230	13/12	6, 9/7, 1

比較例1

被晶性樹脂(LCP)として市販の住友化学(株)製 "スミカスーパーE6000"を用い、LCP単層フィルムを製膜した。該液晶性樹脂(LCP)は130℃で6時間真空乾燥し、乾燥の終了した原料を、シリンダー径が90mmの溶
酸押出機に供給し、350℃で溶融させた後、リップ幅600ミリのTダイロ
からフィルム状に押し出してキャストフィルムを得た。次いで、該キャストフィルム両面に未延伸無孔性PPSフィルムをロールラミネータを用い、250℃で
ラミネートし、ラミネートフィルムを得た。このラミネートフィルムのTLo、T
solikそれぞれ275℃、90℃であった。

次いで、該ラミネートフィルムを実施例3と同様に熱処理をおこなってPPS /LCP/PPS積層熱処理フィルムを得た。熱処理後の/T1、/Tx1はそれぞれ 276℃、280℃であった。

該熱処理フィルムを高温延伸装置に供給してLCPは溶融するが表層のフィルムは軟化するが溶融しない温度である278℃に加熱し、実施例3と同様に延伸したが、LCPとPPSの層間接着力が低いため延伸ムラがみられ、厚みムラの

大きいフィルムとなった。得られた積層フィルムの層間接着力は5N/cmであり容易に剥離可能なものであった。また、表層のPPSは空孔率が0%の無孔性であった。該積層フィルムの特性を表2に示すが、得られた積層フィルムは容易に層間剥離するフィルムであった。

比較例2

非液晶性熱可塑性樹脂として、TMAによって測定した熱変形温度が80℃であるポリエチレンテレフタレート樹脂を用い、該樹脂の押し出し温度を300℃とする以外は実施例1と同様にキャストフィルムを得た。溶融流動状態はエッジ部の流動が不良であり、フィルム幅が変化した。引き続き260℃で延伸処理を行ったが、PETフィルムが溶離してしまい良好な延伸を行うことができなかった。このときしCPフィルムは溶離してないためフィルムが縦に裂けてしまった。そこでキャストフィルムの特性を表2に示すが、該キャストフィルムの層間接着力は30N/cmであった。

比較例3

液晶性樹脂(LCP)としてポリプラスチック(株)製 "ベクトラA950" を用い、1.CP単層フィルムを観聴した。

酸級晶性樹脂(LCP)は150℃で4時間真空乾燥し、乾燥の終了した原料は、シリンダー径が90mmの公知の溶融押出機に供給し、320℃で溶離させたのち、リップ幅600ミリのTダイ口金からフィルム状に押し出した。溶融流動状態は、口金エッジ部の流動が不安定であり、さらにフィルムには縦スジが多く見られた。このようにして押し出した溶融フィルムは、ワイヤ状電極から10KVの電圧を印可しながら表面温度が25℃に保たれた直径1mのキャスティングドラムに密着冷却固化させた。

このようにして得られたキャストフィルムは、実施例2と同様の条件で延伸を 試みたが、フィルムが縦に裂け、延伸フィルムは得られなかった。そこでキャス トフィルムの转性を表2に示す。

比較例 4

実施例3と同様にして得られた押し出しフィルムを熱処理せずに高温延伸装版 に供給して実施例3と同様に280℃に加熱して延伸したが、非液晶性熱可塑性 樹脂層が溶酸してしまい、液晶性樹脂層を延伸することができなかった。そこで、 キャストフィルムの特性を表2に示す。

比較例 5

表2

	階間 接着力 (N / cm)	空孔率 (%)	厚みムラ 縦/横	8品級/全74系5 際3 (8国)	表面平常性 Ry (am)	7/私 麦面 接着性	引張強度 (MPa) 縦/機	發展模 (%)	弊性率 (GPa)
比較例1	5	0	×/×	50/70	0.5	0	220/230	12/11	7. 0/7. 2
比較例 2	3 0	0	×/×	300/400	10	Δ	190/50	30/8	7. 0/2. 1
比較例3			×/×	339/330	5 5	×	200/20	7/3	6. 0/1. 2
比較例 4	3 1	0	0/0	300/420	0.8	0	180/50	7/4	6. 3/1. 4
比較例 5	15	80	۵/۵	50/80	8	×	219/220	13/12	7, 0/7, 0

産業上の利用可能性

以上のようにして得られた液晶性樹脂層積層フィルムは、上記の方法で回路基板を作成することができ、このようにして得られた回路基板は、ICチップを実装するためのインターボーザとして好適であり、該インターボーザにICチップを実装したICチップパッケージとして用いることができる。

諸求の範囲

- 1. 液晶性樹脂層の少なくとも片表面に非液晶性熱可塑性樹脂層を積層したフィ ルムであり、層間の接着力が30N/cm以上であることを特徴とする液晶性樹脂積置フィルム。
- 2. 非液晶性熱可塑性樹脂層の空孔率が10%以下であることを特徴とする、請求の範囲第1項に配載の液晶性樹脂積層フィルム。
- 3. 非液晶性熱可塑性樹脂層が無孔性であることを特徴とする、請求の範囲第1項に記載の液晶性樹脂層関フィルム。
- 4. 液晶性樹脂層の少なくとも片表面に非液晶性熱可塑性樹脂層を積層したフィルムであり、熟機械分析(TMA)によって測定した該非液晶性熱可塑性樹脂層の熱変形温度(T、)、該液晶性樹脂層の熱変形温度(T、)が、T、≥T₁の関係を有することを特徴とする液晶性樹脂積階フィルム。
- 5. T、≥T,となる非液晶性熱可塑性樹脂が、ポリアミド、ポリイミド、ポリアミドイミド、ポリエーテルイミド、ポリアリレート、ポリエーテルイミド、ポリフェニレンスルフィド、ポリエーテルエーテルケトン、ポリエーテルサルホン、ポリサルホン、およびこれらの共重合体およびプレンド物から選ばれた少なくとも1種のものであることを特徴とする請求の範囲第4項に記載の液晶性樹脂積層フィルム。
- 6. 熱機械分析(TMA)によって測定した非液晶性熱可塑性樹脂層の熱変形温度(Txx)、液晶性樹脂層の熱変形温度(Txx)、液晶性樹脂層の熱変形温度(Txx)が、TxxでTxxの関係を有する 積層フィルムが熱処理されることにより、該非液晶性熱可塑性樹脂層の熱変形温

度(T_{N1})、該被晶性樹脂フィルムの熱変形温度(T_{N1})が、 $T_{N1} \ge T_{L1}$ とされてなることを特徴とする請求の範囲第4項または第5項に記載の液晶性樹脂積層フィルム。

- 7. $T_{x_1} \ge T_{x_1}$ となる非液晶性熱可塑性樹脂が、ボリアミド、ボリイミド、ボリアミドイミド、ボリフェニレンスルフィド、ボリエーテルエーテルケトン、ボリエーテルスルホン、ボリスルホン、およびこれらの共重合体およびプレンド物から選ばれた少なくとも1種のものであることを特徴とする請求の範囲第6項に記載の液晶性樹脂積層フィルム。
- 8. 液晶性樹脂層の厚みが、全積層フィルム厚みの50~95%であることを特徴とする請求の範囲第1~7項のいずれかに記載の液晶性樹脂積層フィルム。
- 9. 非液晶性熱可塑性樹脂層の表面粗さRyが、3μm未満であることを特徴とする請求の範囲第1~8項のいずれかに記載の液晶性樹脂積層フィルム。
- 10. 液晶性樹脂層の少なくとも片表面に非液晶性熱可塑性樹脂層を共押し出し した後に、延伸処理を行うことを特徴とする液晶性樹脂積層フィルムの製造方法。
- 11. 共押し出しと延伸処理の間に熱処理を施すことを特徴とする請求の範囲第 10項に記載の液晶性樹脂積層フィルムの製造方法。
- 12. 延伸を、液晶性樹脂層は溶離するが非液晶性熱可塑性樹脂層は軟化するものの実質的に溶融しない温度条件下で実施することを特徴とする請求の範囲第1 0項または第11項に記載の液晶性樹脂積層フィルムの製造方法。
- 13. 請求の範囲第1~9項のいずれかに記載の液晶性樹脂積層フィルムの少なくとも片表面に導篭体バターンを設けてなることを特徴とする回路基板。

14. ICチップ実装用インターボーザとして用いることを特徴とする、請求の 範囲第13項に記載の回路基板。

15. 請求の範囲第14項のインターボーザにICチップを実装したICチップ バッケージ。

21

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

		P	PCT/JP00/06702		
. CLASS	FICATION OF SUBJECT MATTER C1 ⁷ B32B27/08, B29C55/02//B29L	9:00			
cording to	o International Patent Classification (IPC) or to both nat	ional classification and IPC			
FIELDS	S SEARCHED	120			
inimum de Int .	ocumentation scarched (classification system followed t Cl ² B32B 1/00-35/00, B29C55/00	y classification symbols) -55/30			
curnentat	ion searched other than minimum documentation to the	extent that such documents are	included in the fields searched		
lectronic d WPI/	ata base consulted during the international search (name L	of data base and, where practi	icable, search terms used)		
DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT				
ategory*	Citation of document, with indication, where ap	propriete, of the relevant passa	ges Relevant to claim No.		
Х	JP, 11-060756, A [Toray Industr 05 March, 1999 (05.03.99), Claims; Par. Nos. [0015] to [00 (Family: none)	1-4, 6,8-15			
х	JP, 04-135750, A (Daicel Chemic 11 May, 1992 (11.05.92), Claims; page 14, upper right co	1			
х	EP, 911150, A (HOECHST CELANESE 28 April, 1999 (28.04.99), Claims; Par. Nos. [0033], [0042 & JP, 11-188815, A	1-15			
х	EP, 737707, A (SUMITOMO CHEMIC) 16 October, 1996 (16.10.96), Claims; Page 13, line 33 to page UP, 09-12744,), 1-15			
Furth	er documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annu-			
A" docum consid E" earlier date L" docum cited specia O" docum means P" docum than t	ment published prior to the international filing date but later the priority date claimed	priority date and not in co understand the principle of document of particular rel considered nurse or cannot step when the document is document of particular rel considered to involve an a combined with one or mo combination being obviou "&" document member of the	levance; the claimed invention cannot be inventive step when the document is re other such documents, such as to a person skilled in the art same patent family		
Date of the 24	actual completion of the international search November, 2000 (24.11.00)	Date of mailing of the intern 05 December,	ational search report 2000 (05,12.00)		
Name and Jap	mailing address of the ISA/ panese Patent Office	Authorized officer			

Telephone No.

A. 発明の	属する分野の分類(国際特許分類(IPC))		
Int	t. CL' B32B27/08, B29C55/	02//B29L9:00	
	行った分野 最小服資料(国際特許分類 (IPC))		
843EE1101C	WOLDER OF CHEST ALCOHOL (ILC))		
In	t. CL' B32B 1/06-35/00, I	329055/00-55/30	
最小限資料以	外の資料で調査を行った分野に含まれるもの		
	用した電子データベース (データベースの名称。	調査に使用した用語〉	
WP	I/L		
C. 関連す	ると認められる文献		
引用文献の カテゴリー*		LANK TOROTHONY ASSESSMENT	脳連する
X	引用文献名 及び一部の箇所が開連する。		請求の範囲の番号
21.	5. 3 Л. 1999 (05. 03.		6. 8-15
	【特許請求の範囲】、【0015】 (フアミリーなし)		
Х	JP、04-135750、A (ダー11.5月.1992 (11.05.特許請求の範囲、第14頁右上欄第	1-4, 6, 8-15	
X C機の統	きにも文献が列挙されている。		川紙を参照。
「A」特に関 もの際出 以後を 「E」以後を に」、 「E」以後を を する で し で の の の の の の の の の の と の り る の ら り る の ら の ら り の ら り ら り ら り ら り ら り ら り ら り	のカテゴリー 適のある文献ではなく、一般的技術水準を示す 源目前の出版または特許であるが、国際出版日 公表されたもの 主張に築巻を提起する文献又は他の文献の発行 くは他の特別な知る学能立するために引用する 現自を付すり、 よる関示、使用、展示等に言及する文献 瀬日削で、かつ後先権の主張の基礎となる出版	の目の後に公変された文献 プロ 国際担係日 又な権先 日後に公 地震 ジチ育するものではなく、 の影響のために引用するもの 気 特に関連のある文献であって、 の解析を又は途歩だがないと考 写 特に関連のある文献であって、 上の文献との、当業者にとって、 上の文献との、当業者にとって、 して、 して、 して、 して、 して、 して、 して、 し	発明の原理又は理論 当該文献のみで発明 えられるもの 当該文献と他の1以 自明である組合せに
国際調査を完	プレた日 24.11.00	国際調査報告の発送日 05.1	2.00
日本	の名称及びあて先 領特許庁 (15A/JP) 郵便番号100-8915	特許庁審査官 (権限のある職員) 平井 裕彰	NS 9633
	MEAN CONTRACTOR ASSESSED.	MATERIAL OF BEAUTIFUL	- {}

			480

国際出版委号 PCT/JP00/06702

C (統合) .	憲連すると認められる文献	
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の襲所が関連するときは、その関連する簑所の表示	関連する 請求の範囲の番号
X	EP, 911150, A (HOECHST CELANESE CORPORATION), 28. 04. 1999 (28. 04. 99), CLAMES, [0033], [0042] &JP, 11-188815, A	1-15
Х	EP, 737707, A(SUMITOMO CHEMICAL COMPANY LIMITED), 16. 10. 1996 (16. 10. 96), CLAIMS, PAGE13 LINE33-PAGE14 LINE27 & JP, 09-12744, A	1-15
00000000000000000000000000000000000000		

